Transdermal therapeutic system for administration of oxybutynin, especially for treatment of bladder dysfunction, having two-phase matrix layer of active agent-containing droplets dispersed in adhesive

Publication number:	DE10060550 (C1)		Also published as
Publication date:	2002-04-18	T	US2004057985 (A1)
Inventor(s):	BRACHT STEFAN [DE] +		JP2004514738 (T)
Applicant(s):	LOHMANN THERAPIE SYST LTS [DE] +		EP1347749 (A2)
Classification:			WO0245699 (A2)
- international:	A61K31/216; A61K47/10; A61K47/14; A61K47/30;		WO0245699 (A3)
	A61K47/32; A61K8/02; A61K8/30; A61K8/34; A61K8/37; A61K8/41: A61K8/72: A61K8/81: A61K8/89: A61K8/891:		AU3452502 (A)
	A61K8/714; A61K87/30; A61K31/21; A61K87/10; A61K47/14; A61K47/30; A61K47/32; A61K8/02; A61K8/30; A61K8/72; A61K9/70; A61P17/00; (IPC1-7): A61L15/44		<< less
- European:	A61K31/216: A61K9/70E2B6B: A61K9/70E2B6B2:		Cited documents
- European.	A61K9/70E2K		DE19812413 (C1)
Application number:	DE20001060550 20001206		

Abstract of DE 10060550 (C1)

Priority number(s): DE20001060550 20001206

Transdermal therapeutic system (TTS) consists of a removable protective film and a water vaporimpermeable backing layer bonded to matrix layer(s). The matrix layer consist of two immiscible phases, i.e. droplets of an internal phase containing (A) (as the base or hydrocaironde) dispersed in an external phase consisting of pressure-sensitive adhesive based on hydrocarbon polymer(s) and/or silicone polymer(s). An independent claim is included for the preparation of the matrix layer, by; (a) forming or providing solutions of the polymers of the internal and external phases; (b) adding (f) (as the base or hydrochloride) to the internal phase solution; (c) mixing the two polymer solutions under stirring to give a stable emulsion; and (d) coating the emulsion on a carrier film and drying.

Data supplied from the espacenet database - Worldwide



- DEUTSCHLAND
- ® BUNDESREPUBLIK ® Patentschrift _® DE 100 60 550 C 1
- (9) Int. Cl.7: A 61 L 15/44

- - 100 60 550.8-45 6, 12, 2000

PATENT: UND MARKENAMT

50389 Wesseling

- (2) Aktenzeichen: 2 Anmeldeteg: (4) Offenlegungsteg: Veröffentlichungstag

 - der Patenterteilung: 18. 4. 2002

100 60 550

Innerhalb von 3 Monaten nach Veröffentlichung der Erteilung kann Einspruch erhoben werden

- (ii) Patentinhaber: LTS Lohmann Therapie-Systeme AG, 56626 Andernach, DE
- (ii) Vertreter: Flaccus, R., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat., Pat.-Anw.,
- (7) Erfinder: Bracht, Stefan, Dr., 56299 Ochtendung, DE
- (S) Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht gezogene Druckschriften:
 - DE 198 12 413 C1

- (8) Transdermales therapeutisches System mit dem Wirkstoff Oxybutynin und Verfahren zur Herstellung Oxybutynin enthaltender Wirkstoffschichten
- Ein transdermales therapeutisches System (TTS) zur Verabreichung des Wirkstoffs Oxybutynin, welches eine im wesentlichen wasserdampfundurchlässige Rückschicht (1), mindestens eine damit verbundene, haftklebende Matrixschicht (2, 3) und eine wiederablösbare Schutzfolie (4) aufweist, ist dadurch gekennzeichnet, daß die genannte Matrixschicht zwei nicht miteinander mischbare Phasen, nämlich eine innere und eine äußere Phase, umfaßt, wobei die innere Phase (2) den Wirkstoff Oxybutynin-Base oder Oxybutynin-Hydrochlorid enthält und tröpfchenförmig in der äußeren Phase (3) dispergiert ist, und wobei die äußere Phase ein auf der Basis von Kohlenwasserstoffpolymeren oder/und Silikonpolymeren hergestellter Haftkleber ist.

JE 100 60 550 C



19 BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

® Patentschrift _® DE 100 60 550 C 1

f) Int. Cl.7: A 61 L 15/44

PATENT- UND

MARKENAMT

DEUTSCHES

(h) Aktenzeichen: Anmeldetag:

100 60 550.8-45 6. 12. 2000

- Offenlegungstag:
 - Veröffentlichungstag der Patenterteilung: 18, 4, 2002

Innerhalb von 3 Monaten nach Veröffentlichung der Erteilung kann Einspruch erhoben werden

- (a) Patentinhaber:
 - LTS Lohmann Therapie-Systeme AG, 56626 Andernach, DE
- Flaccus, R., Dipl.-Chem. Dr.rer.nat., Pat.-Anw., 50389 Wesseling
- Bracht, Stefan, Dr., 56299 Ochtendung, DE
- (5) Für die Beurteilung der Patentfähigkeit in Betracht gezogene Druckschriften:
 - 198 12 413 C1

- Transdermales therapeutisches System mit dem Wirkstoff Oxybutynin und Verfahren zur Herstellung Oxybutynin enthaltender Wirkstoffschichten
- (TTS) zur Verebreichung des Wirkstoffs Oxybutynin, welches eine im wesentlichen wasserdampfundurchlässige Rück-schicht (1), mindestens eine demit verbundene, haftklebende Matrixschicht (2, 3) und eine wiederablösbare Schutzfolie (4) aufweist, ist dadurch gekennzeichnet, daß die genannte Matrixschicht zwei nicht miteinender mischbare Phesen, nämlich eine innere und eine äußere Phase, umfeßt, wobei die innere Phase (2) den Wirkstoff Oxybutynin-Base oder Oxybutynin-Hydrochlorid enthält und tröpfchenförmig in der eußeren Phase (3) dispergiert ist, und wobei die außere Phase ein auf der Basis von Kohlenesserstoffpolymeren oder/und Silikonpolymeren hergestellter Haftkleber ist.

Beschreibung

- [9001] Die vorliegende Erfindung betrifft transdermale therapeutische Systeme (TTS) zur Verabreichung des Wirksoffs Oxybutynin. Sie betrifft fermer ein Herstellungsverfahren für Oxybutynin enthaltende Wirkstoffschichten von 5 transdermalen therapeutischen Systemen.
- 19002) Oxybuynin is ein Anicholinengikum und Spasmolylikum, das vor allem zur Behandlung von Blasenfunktionstifungen, imbesondere von Hamdrang, Inkoninen oder Nykutur, ervenende twich, Gewöhnlich wird dieser Wirkstoff als Oxybuynin-Hydrochlorid oral verabreicht, beispielsweise in Form von Tabletten, Kapseln oder Syrup. 190031) Daneberin sind in der Literatur under transfermale therapeutische Systeme beschrieben worden, welche die Verton der State der St
- 10 abreichung dieses Wirkstoffs über die Haut ermöglichen sollen. Beispielhaft wird hierer auf die Patientschrifte der Fa. ALZA. (US 5,500,22.0 Us 5,411,740, US 5,900,220 und EP 721 349), der Fa. Theratech (US 5,834,010) und der Schwarz Pharma AG (DE 1981 24 31 C1) verwiesen.
- [9004] Jedoch wurde in der Mehrzahl dieser Patentschriften die Notwendigkeit konstatiert, daß zur Erzielung therapeutisch wirksamer Absorptionstraten von Oxylouprian durch die Haut ein permetations verbessernder Zusatz (Enhancer) in 15 TTS anwesend sein muß. Als Enhancer wurden dabei folgende Substanzen congeschlagen: Monoglyvende oder Feitsäuren (US 5,900,222, US 5,411,740), ein Gemisch aus Monoglyverieden und Lactar Estern (US 5,900,250) oder Triacetin (US 5,840,012).
 - [0005] Der Einsatz von Enhancern ist jedoch mit einem erh\u00f6htem Risiko von Hautreizungen verbunden. Allgemein gilt, daß der Zusatz von Enhancern m\u00f6glichst vermieden werden sollte, wenn sich die erforderlichen transdermalen Absorptionsraten auch ohne eine solchen Zusatz erzielen lassen.
- [9006] Zwar konnte in DB 198 12 413 C1 gezeigt werden, daß die erforderlichen Fludraten auch mit einem transdermalen System ohne Enhancerrate erreicht werden k\u00fcnen k\u00fcnen k\u00fcnen h\u00e4ren krienen berinden sind die Heißschmelzeschnologie ausgerichtet. Diese Enhancer-freien Formulierungen werden auf der Beiss ammonisten.
- grupenhaltiger (Meth-Acrylaspolymen bergestell). Das dabei eingesetzte Irifeischmetzverfahren macht den Zusatz zu von Weichmachern, in diesem Fall aus der Gruppe der Citroenseitzun-Ester, erfordertibe. Dies stellt eine starke Einschränkung dar, weil die deutliche Mehrzahl von TTS-Marktprodukten und die dafür worhandenen Produktionsstätten auf die Ussemitte-hasiter Produktion ausgerichtet sind, und nicht auf die Heißschmetzeichnologie.
- [0007] Aufgabe der vordiegenden Erfindung war es deshalb, transformale therapeutische Systeme für die Verahreichung von Oxybulynia bereitzusstellen, mit denen therapeutisch wirksame Absorptionsarien erreicht werden können, ohne daß ein Zusatz von permealionsfördernden Substanzen (Enhancen) noverheigl ist, und die auf der Basis Istemittellhatiger Prozesse wirtschaftlich und in großem Maßstab produziert werden können und nicht den Einsatz von Heißschmeitzverfahren erfordern.
 - [0008] Diese Aufgabe konnte durch den in Anspruch 1 beschriebenen, überraschend einfachen Systemaufbau gelöst werden; weitere besonders nützliche Ausführungsformen sind in den Unteransprüchen beschrieben.
- 33 0009] Die erfindungsgemäßen TTS mit den im Oberbegriff des Anaptucks I genannten Merkmalen sind dalurch ge-tennzeichnet, daß ei mindesten eine wirkstoffballigig Maritaschicht aufweisen, die in westenlichen aus zwei nicht nitsteinander mitschbaren Phasen (2, 3) aufgebaut in. Dabei handele sich um eine innere und eine äußere Phase, wobei die innere Phase (2) den Wirkstoff Orbystupin-Base oder Orysbupin-Base ordenhorieri denfällt und regischenförnig in der äußere Phase (3) dispregiert ist. Die äußere Phase ist ein auf der Basis von Kohlenwassersioffpolymeren oder/und Stilkon-polymene hergestattler Härkfeisch.
 - [0010] Eline weiters Ausführungsform sicht vor, daß in der inneren Phase neben Oxybutynin auch dessen pharmaticdynamisch aktiver Haupunstehold Dissehbyokybutynin enthalten ist. Verzugsweise sind Oxybutynin und Desethyloxybutynin in einem Gewichtsverhältnis von 1: 10 bis 10: 1 enthalten.

 [0011] Des weitenen wirde bevorzugt, daß Oxybutynin und, sofern im TYS enthalten, auch Desethyloxybutynin zur min-
- 45 destens 90% als (S)-Enantiomer vorliegen. [0012] Bevorzugt liegt der/die Wirkstoff(e) in gelöster Form vor, wobei mindestens 50 Gew.-% des Wirkstoffs gelöst
- [UU12] Bevorzugt tiegt der/die Wirkstott(e) in gelöster Form vor, wobei mindestens 50 Gew.-% des Wirkstoffs gelöst sind, besonders bevorzugt 90-100 Gew.-%.
 [0013] Durch den erfindungsgemäßen Aufbau der Matrix aus zwei Phasen, wobei die Wirkstofffösung oder wirkstoff-
- halige Zubereitung tröpfetenförmig in einer umgebenden Polymerphase disperajert hzw. emulgiert ist, kann eine opsimale Ausschöfung der thermodynamischen Aktiviti des Wirkstoffs erreicht werden. Dies hat zur Folge, daß ein Zusatzvon Ethancer-Substanzen nicht erforderlich ist, um ausreichende Hauspermeationsraten zu erzeieln. (19014) Der Aufbau eines erfoldungsgemäßen transdermalen theracustischen Systems ist bejoielbahl in Fig. 1 darne-
- selt (Schnitdausellung). Det/die Wirkstoff(e) bzw. die Wirkstoffikaung (gegebenenfalls in Kominianion mit einem Binderpolimen) belied die inner Plasse (2) aud befindet die hörpfchenfikmig werteil in eine urungebenden, hätlichen die mit selbern Plasse (3) bas System ist auf der bauübgewanden Seite mit einer vorzugsweise wasserdampfunderblissigen Rückschit (1) sowie auf der Haukonstaktein mit einer wiederablissioner Schatzschich (2) augstautet. Dieser signing Rückschit (1) sowie auf der Haukonstaktein mit einer wiederablissioner Schatzschich (2) augstautet. Dieser nie ein 11 mit unserhablische georgenischen Plassederinder und sein der 11 mit unserhablische georgenischen Plassederinder und erfehren. As nur der oder Haufsich
- - (1), laminiert werden könnten.

 [0016] Überraschenderweise wurde gefunden, daß dieses Phänomen besonders wirksam durch einen Zusatz bestimm-

ter Polymer als Binde- bzw. Verdickungsmittelt zu der innenen Plass (2) untertrückt oder vollständig verhindert werden kann. Unter diesen Polymersteringen Stonen mindestense Stew-%, vorzugewiete 10 hir 25 Czw-% des Wristoffs Oxybutynin in die Matrix eingearbeitet werden, ohne daßle szu einem Ausschwitzen oder Austreten des Wirkstoffs an der Oberfälse der Wirksoffmarix komunik

[0017] Andereneits sollte der Polymerzusstz zu der innerne Plane (2) in möglicht geringer Menge erfolgen, vorzugweite sollte sein Annell biehetuns dem Gewichtsanteil des erthaltenen Oykyutism estsprechen Dauer inne zu bohen Anteil am Bindemittel-Polymer in der inneren Plane könste die thermodynamische Aktivität des Wirkstoffs ufligund seiner Lödlichkeit in dem Bindemittel unmötigerweise hembgestett werden. Vorzugsweise ist das Binde- oder Verdischungmittel in einem Anteil von mindestens 10 Gew-%, vorzugsweite von 10-50 Gew-% vorbanden, bezogen auf die inner

[0018] Die innere Phase der erfindungsgemilßen, aus zwei Phasen aufgebauten Matrixschicht enthält mindestens 25 Gew.-%, vorzugsweise mindestens 50 Gew.-% und besonders bevorzugt mehr als 70 Gew.-% Oxybutynin, gegebenerfalls in Kombination mit Desethyloxybutynin.

[6019] A.B. Binde. bzw. Verüfschungsmittel, welche die oben beschriebenen Vorzile haben, eigenn sich indesonderr Polymere aus der Gruppe der Acryla-Copolymere und der Methacrylai-Copolymere, vorzugsweise basische Polymere, z. B. (Meth)acrylat-Copolymere mit einem Gehalt an Aumograppen. Besonders bevorzugt wird ein Polymeth)acrylatcopolymer aus neutralen Methacrylsäuresstem und Dimethylaminochlyfunethacrylat verwendet; ein solches wird unter der Bezeichungs Budzeigt Ev on der Filmen Röhm Pharma vertrieben.

[0020] Fenner eigenen sich als Binde- bzw. Verdickungsmittel insbesondere auch neutrale (Meth)aeryla-Copolymere, beispielsweise ein Copolymenta auf der Basis von Methaerylskünerendtylester und Methaerylskürebuylester (z. B. Pitastiod S); Hensteller Rödum Pharma), oder eurboxylgruppenfreie Polyaerylstahnfalteber (z. B. Duració 387-2516; F. N. attional Starch), Schließlich können zwei oder mehrere der genamten Polymere auch als Kombination oder Gemisch in der inneren Plasse orbinadne sein.

[0021] Grundstätzlich ist bei der Auswahl des Binderpolymers bzw. der Binderpolymere daruuf zu achten, daß in dem Rezeptursnasts eine stablle Dispersion bzw. Emulsion mit geringen Thöpfechengrößen der wirkstoffhaltigen inneren Phase cerhalten wird. Dies wird durch geringe Grenzflächenenengien zwischen den Polymeren der inneren und der äußeren Phase bezinstäter.

[0022] Die Buller, Inflichende Phase (3) ist sus reinen Kohlenwassenstöftschymeten oderfund aus Sillkonspolymeten zusammengestur. Als Kohlenwassenstöftsphytener können besignlessiene Flysichsulvigen. Polysions wie Block-Capolymeter der Typen Styrol-Isopan-Styrol und Syrol-Buddien-Styrol serwendet werden. Zur Optimiering der halfklichenden Eigenschaften Kinnen Tacklifer aus der Gruppe der Half-oder Weichhartz augestut werden. [0023] Alternativ kann die südere Phase besierent auf haftlichenden Sillkonspolymeren bergestell werden; besonders bevorzust sind diede männersistenen Polymetherbisionsen.

[0024] Die Erfindung schließt ferner auch solche Ausführungsformen mit ein, bei denen die äußere Phase eine Kombination von mindestens zwei unterschiedlichen Polymertypen enthält.

[0025] Die äußere Pinase weist haftlebende Eigenschaft den auf und dien der Vernekrung des Systems auf der Haust, sich au Buchen ein möglichst geninge Löstlichkeit der der Michtsoff um dessen Friestung nicht zu behändern. Polymere aus der Gruppe der miene Kohlenne-Base aus. der Sillkone zeichnen sich durch eine besonders niedrige Löslichkeit für der der vinder Kohlenne-Base aus.

[0026] Nach einer bevorzugien Ausführungsform ist vorgeschen, daß die äußere Phase im wesentlichen aus einer Mischung von mindenten zwei verschiedenen Polysioshuptenen besteh, die mindesten zwei unterscheidlichte Molekulaugewichte aufweisen. Das weiteren ist im Falle der Verwenduge von Silktochnäußebem eine bevorzugie Ausführungsgewichte aufweisen. Das weiteren ist im Falle der Verwenduge von Silktochnäußebem eine bevorzugie Ausführungsform vorgeschen, bei wehrte für kulen Phase im wesenlichen aus einem Kindung von mindesten zwei verschiedenen Silktochnäußen besehrt, die mindestens zwei unterschiedlichen der Anfangskeiteiten aufweisen. [0027] Bestoderte bevorzug sind solche Ausführungseinem der erfindungseinem für Tijs, bei weiten die wirkstoff-

1042/1 Describes Devotages and Sector Australumptorine are entirelying generate. It is, no ewitchen the writestonhaltigen Martisschich(ed) keine Ehnhancesubstanzen enhalten, so daß das Risiko des Auftretens von Hautreitzungen verringert oder ausgeschaltet wird. Derartige oxybutyninhaltige TTS sind im wesenlichen frei von Enhancersubstanzen, d. h. dr. Gehalt an solchen Substanzen beträtig wentiger als 0,1 Gew.-% bezogen auf die Martisschicht.

[0028] Gewöhnlich erfolgt die Befestigung der erindungsgem
äßen TTS vermittels der haftlebenden Eigenschaften er alleren Phases. Bedarfsweise kann das System aber auch mit einem wirtsofffrein haftlebenden Diepnfaster zur so besteren Exircung auf der Haut versehen werden; hierfür geeignete Möglichkeiten sind dem Fachmann auf dem Gebiet der TTS hekame.

[0029] Weiterfini kann es von Vorteil sein, wenn zwischen der hausseitigen Abgabeseite der Murisschicht und der ablobatuen Schutzschicht eine weitere, die Abgabe des Wristosffs steuenden oderfund die Vernakreup auf der Haut verbessernde Schicht angebrach ist, beispielsweise eine die Wirkstoffsbabe steuernde Membran. Hierfür geeignete Mittel und Mehoboten sind dem Pachmann bekannt.

[0030] Als wirksoffundurdhässige Rückschicht (I), welche die Wirkstoffunatria und der hautabgewanden Seite bedeckt, eignen sich vor allem Polyesterfolien, welche sich durch besondere Festigkeit ausseichnen, darüber hinaus aber auch nahezu beliebige andere hautverträgliche Kunststoffolien, wie z. B. Polyvinyleltördt, Ebyhenvinylacetat, Vinylacetat, Polyethylen, Polypopylen, Polyethylennerephthalat, Cellulosoferivate und viele andere mehr. Vorzugsweise sind 60 die verwendeten Folien wasserdampfundurchlässig.

[0031] Im Einzelfall kann die Rückschicht mit einer zusätzlichen Auflage versehen werden, z. B. durch Bedampfung mit Metallen oder anderen diffusionssperrenden Zusatzstoffen wie Stliciumdioxid, Aluminiumoxid oder ähnlicher Stoffe, die dem Fachtaan bekannt sind.

[9032] Fur die ablösbare Schutzfolie (4) können dieselbem Materialien verwendet werden wie für die Rückschicht, vor- 53
uaugsestut, daß sie durch geeignete Oberflächenbehandlung, wie z. B. Sillionisierung, ablösber ist. Its Können aber auch andere ablösbare Schutzschichtea, wie Polyretrafluorethylen-behandeltes Papier, Cellophan, Polyvinylchlorid, oder ähnlichte verwendet werden.

[0033] Bei der Heusellung der erfindungsgemäßen TTS werden die Polymere der inneren und der äußeren Plasse in einem Lösungsmittel gelöst, wobei der inneren Plasse zusätzisch Oxyburynin, gegebenenfalls in Kombination mit Deschylosyburynin, begjemischt wird. Anschliebend werden die Polymerlösungen der inneren und außeren Plasse misiennach der unter R\u00fchren vermischt, so did eine stabile Emulsion erzeugt wird. Die so erhalben Emulsion wird auf eine T\u00fc\u00e4gene Globe beschieben und getrocknet.

[0034] Als Lösung-simited für die Polymere der äußeren Phase werden dahei vorzugsweise niedermolekulter Kohlenwasserstoffe (z. B. n-Hesan, Cyckoberan, n-Heptan, n-Octan) und als Lösungsmitted für die Polymere der inneren Phase vorzugsweise kurzkentige Alkohole, besonders bevorzugt Ethanol oder fospropsnol verwendet. Unter diesen Bedingungung werden besonders stabile Emulsionen erhalten. Auch Gemische der genanten Lösungsmittel können verwendet un werden, 28. Gemische der genanten Alkohole mit Hylapaetat oder anderen Beisgäurudly-kjestern.

Reispiele

[0035] Die Herstellung der erfindungsgemäßen TTS bzw. darin enthaltener Matrixschichten wird anhand nachfolgents der Beispielformulierungen beschrieben; femer werden die mit diesen Formulierungen experimentell ermittelten Wirkstofffriesteungsraten darestellt (Fiz. 2 und 3).

Beispielformulierungen

- 20 [0056] Oxybolynin-Base wurde aus Oxybulynin Hydrochlorid (Fa. Denk Feinehemie) isolien. Dazu wurde die wildrige Lösung des Hydrochlorides auf einen pH-Wert von 10-11 eingestellt und die freie Base mit Diethylether extrahier. Die Einerphase wurde über Natriumsulfat getrocknet und anschließend im Stiefstoffstom bis zur Gewichtskonstanz einen.
- [0037] Die in Tabelle 1 genannten Beispielrezepturen wurden als L\u00e4sungen in organischen L\u00e4sungsmitteln verarbeitet.
 5 Die Rohstoffe Oppanol B10 und B100 wurden in geeigneten Mengen von Benzin gel\u00f6st, Bio PSA 4301 wurde in der von Dow Comting gelieferten Form als L\u00e4sung in n-Hoptan eingesetzt.
 - [0038] Eudragit B 100 wurde als Lösung in Ethanol verwendet, Plastoid B in Ethanol/Ethylacetat 1: 1 (m/m) angesetzt und Durotak 387-2516 in der vom Hersteller National Starch gelieferten Form einer Lösung verwendet.
- [0039] Bei Oppanol B I0 und B 100 handelt es sich um Polyšsobutylene (Fa. BASF), bei Bio PSA 4301 um einen Haftleiter auf Silikoobasis. Oppanol bzw. Bio PSA bilden die äußere Phase der Matrixschicht.

 [0040] Die Angaben in Tals. Dezeichen die jewelligen Antelle in Gew-%6-bezogen auf das Gewicht der getrockneten

Matrixschicht.

Tabelle 1

	Beispiel	Beispiel 2	Beispiel 3	Beispiel 4
Oxybutynin	15	15	15	15
Plastoid B	15	•	-	-
Eudragit E	-	15	-	15
Durotak 387-2516	-	-	15	-
Oppanol B10	52,5	52,5	52,5	-
Oppanol B100	17,5	17,5	17,5	-
Bio PSA 4301	-	-	-	70
Gesamt	100	100	100	100
Flächenge- wicht	85,0 g/m ²	78,0 g/m ²	80,5 g/m ²	85,5 g/m ²

60 [0041] Die nach gr\u00e4nlichen R\u00fchre mit einem Blatt\u00fchrer erhaltenen Kleberemulsionen wurden ar\u00f6 ein\u00e4n\u00e4till k\u00fchre erhaltenen Flume best\u00e4ne der \u00e4n und vom 10 Min. bei \u00d700 in einem Abl\u00fchreckenschrank getrocknet. Die erhaltenen Flime best\u00e4ne die in T\u00e4bell genannten, anhers identischen Flischengewiche. [0042] Die Untersenkungen zur Permeasion von Ozyahuynin wurden in modifienter Flarz-Zellen an exz\u00e4dierter Humanhaut bei 32°C durchgef\u00fchrecken. Alle Angaston bei ber bernben an = 3 Haturproche ber bernben an = 3 Haturproche \u00e4n.

[0043] Die in den Fig. 2 und 3 zusammengefaßten Ergebnisse stammen jeweils von Hautproben desselben Hautspenders. Dargestellt ist jeweils die Humanhautpermeation (kumulativ) von Oxybutynin, berechnet als Oxybutynin-Hydro-blood

4

[0044] Die erfindungsgemäßen Formulierungen erzielen durchgängig Absorptionsraten, die eine transdermale Thera-pie mit Oxybutynin bei Pflastergrößen von nicht mehr als 30 cm² möglich erscheinen lassen. [0045] Indsworder die Beisplied 2 und 4 zeigen kurze Lagitmes bis zum Erreichen einer konstanten Wirkstoffabgabe

durch die Haut in vitro.

[0046] Dabei wurden im Steady State Fluxwerte bis zu 4 µg/cm² × h⁻¹ erzielt.

[0047] Somit konnte gezeigt werden, daß mit den erfindungsgemäßen, Oxybutynin enthaltenden TTS ausreichende Wirkstoffabraheraten erzielt werden können, ohne daß hierbei ein Zusatz von Enhancer-Substanzen erforderlich ist.

Patentansoniiche

- 1. Transdermales therapeutisches System (TTS) zur Verabreichung des Wirkstoffs Oxybutynin, welches eine im wesentlichen wasserdampfundurchlässige Rückschicht (1), mindestens eine damit verbundene, haftklebende Matrixschicht (2, 3) und eine wiederablösbare Schutzfolie (4) aufweist, dadurch gekennzeichnet, daß die genannte Matrixschicht zwei nicht miteinander mischbare Phasen, nämlich eine innere und eine äußere Phase, umfaßt, wobei die innere Phase (2) den Wirkstoff Oxybutynin-Base oder Oxybutynin-Hydrochlorid enthält und tröpfehenförmig in der äußeren Phase (3) dispergiert ist, und wobei die äußere Phase ein auf der Basis von Kohlenwasserstoffpolyme ren oder/und Silikonpolymeren hergestellter Haftkleber ist.
- 2. TTS nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die innere Phase zusätzlich Desethyloxybutynin enthält.
- 3. TTS nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß Oxybutynin und Desethyloxybutynin in einem Gewichts-verhältnis von 1: 10 bis 10: 1 enthalten sind.
- 4. TTS nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß Oxybutynin und, sofern enthalten, auch Desethyloxybutynin, zu mindestens 90% Gew.-% als (S)-Enantiomer vorliegen. 5. TTS nach einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß der Wirkstoff/die Wirkstoffe zu minde-
- stens 50 Gew.-%, vorzugsweise zu 90-100 Gew.-%, gelöst ist/sind.
- 6. TTS nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die innere Phase 25 (2) einen Zusatz von Bindemittel(n) oder Verdickungsmittel(n) enthält.
- 7. TTS nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß die innere Phase (2) einen Gehalt an mindestens einem Polymer als Binde- oder Verdickungsmittel aufweist, wobei das Polymer vorzugsweise aus der Gruppe der Acrylat- und Methacrylat-Copolymere ausgewählt ist.
- 8. TTS nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß die innere Phase (2) mindestens ein basisches Polymer enthält, vorzugsweise ein (Meth)acrylat-Copolymer mit einem Gehalt an Aminogruppen, besonders bevorzugt ein Poly(meth)acrylatcopolymer aus neutralen Methacrylsäureestern und Dimethylaminoethylmethacrylat.
- 9. TTS nach Anspruch 7 oder 8, dadurch gekennzeichnet, daß die innere Phase (2) mindestens ein neutrales (Meth)acrylat-Copolymer enthält, vorzugsweise ein Copolymerisat auf der Basis von Methacrylsäuremethylester und Methacrylsäurebutylester, oder einen carboxylgruppenfreien Polyacrylathaftkleber.
- 10. TTS nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß der Gewichtsanteil der inneren Phase (2). bezogen auf die haftklebende Schicht, mindestens 15%, vorzugsweise mindestens 25% beträgt.
- 11. TTS nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der Anteil des Wirkstoffs oder der Wirkstoffe, bezogen auf die innere Phase (2), mindestens 25 Gew.-%, vorzugsweise mindestens 50 Gew.-% und besonders bevorzugt mehr als 70 Gew.-% beträgt.
- 12. TTS nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die äußere Phase (3) im wesentlichen aus einer Mischung von mindestens zwei verschiedenen Polyisobutylenen besteht, die mindestens zwei unterschiedliche Molekulargewichte aufweisen.
- 13. TTS nach einem oder mehreren der Ansprüche 1 bis 11, dadurch gekennzeichnet, daß die äußere Phase (3) im wesentlichen aus einer Mischung von mindestens zwei verschiedenen Silikonhaftklebern besteht, die mindestens 45 zwei unterschiedlich hohe Anfangsklebrigkeiten aufweisen.
- 14. TTS nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die wirkstoffhaltige Haftkleberschicht mindestens 5 Gew.-%, vorzugsweise 10 bis 25 Gew.-% Oxybutynin-Base oder Oxybutynin-Hydrochlorid, gegebenenfalls in Kombination mit Desethyloxybutynin, enthält.
- 15. TTS nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die wirkstoffhaltigen Matrixschicht(en) keine die Hautpermeation fördernden Zusatzstoffe (Enhancer) enthält/enthalten.
- 16. TTS nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die der Haut zugewandte Seite der Matrixschicht mit einer die Abgabe des Wirkstoffs steuernden Schicht und/oder einer die Verankerung auf der Haut verbessernden Schicht versehen ist.
- 17. TTS nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansorüche, dadurch gekennzeichnet, daß es auf der Basis 55 von Polymerlösungen hergestellt ist.
- 18. Verfahren zur Herstellung einer Oxybutynin enthaltenden Matrixschicht eines TTS nach einem oder mehreren der vorangehenden Ansprüche, welches auf der Verwendung von Polymerlösungen beruht, dadurch gekennzeichnet, daß
 - a) das/die Polymer(e) der inneren (2) und der äußeren (3) Phase in gelöster Form vorliegen oder in einem Lö- 60 sungsmittel gelöst werden,
 - b) der Wirkstoff Oxybutynin-Base oder Oxybutynin-Hydrochlorid der Polymerlösung der inneren Phase (2) beigemischt wird;
 - c) die Polymerlösungen der inneren und äußeren Phase miteinander unter Rühren vermischt werden, so daß eine stabile Emulsion erzeugt wird;
 - d) die so erhaltene Emulsion auf eine Trägerfolie beschichtet und getrocknet wird.
- 19. Verfahren nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt (a) als Lösungsmittel für die Polymere der äußeren Phase niedermolekulare Kohlenwasserstoffe und als Lösungsmittel für die Polymere der inneren Phase

kurzkettige Alkohole, bevorzugt Ethanol oder Isopropanol, oder Ethylacetat, oder Gemische der genannen Löse-mittel verwendet werden. 20. Verfahren nach Anspruch 18 oder 19, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt (b) der Wirkstoff Onybutynin-Base oder Onybutynin-Hydrochlord in Kombination mit Deschlykstybutynin betgemisch wird.

Hierzu 3 Seite(n) Zeichnungen

15

25

- Leerseite -

Nummer: Int. Cl.7: Veröffentlichungstag:

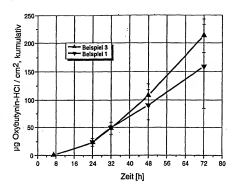
DE 100 60 550 C1 A 61 L 15/44 18. April 2002

Figur 1



Nummer: Int. Cl.⁷: Veröffentlichungstag: DE 100 60 550 C1 A 61 L 15/44 18. April 2002

Figur 2



Nummer: Int. Cl.⁷: Veröffentlichungstag:

DE 100 60 550 C1 A 61 L 15/44 18. April 2002

Figur 3

